ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Publication number: JP2001076879 (A)

Publication date:

2001-03-23

Inventor(s):

SUZUKI MUTSUMI; FUKUYAMA MASAO; HORI YOSHIKAZU; KUDO YUJI

Applicant(s):

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international:

C09K11/06; H01L51/50; H05B33/12; H05B33/14; H05B33/22; C09K11/06; H01L51/50;

H05B33/12; H05B33/14; H05B33/22; (IPC1-7): H05B33/22; C09K11/06; H05B33/14

- European:

Application number: JP19990252426 19990907 Priority number(s): JP19990252426 19990907

Abstract of JP 2001076879 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance light emitting efficiency, and to improve durability by forming one of organic layers as an electron transport layer, and forming the constitutive material of an organic compound having a specific structure. SOLUTION: A compound expressed by formula I and formula II is used as a constitutive material of an electron transport layer. In the formula I and the formula II, M represents tetravalent metal, (n1) represents an integer of 1 to 3, (n2) represents 1 or 2, R1 to R6 respectively independently represent a hydrogen atom, a halogen atom, a halogenated alkyl group, a nitro group, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, an aralkyl group, an alkenyl group, a carboxy group, a substituted or nonsubstituted aryl group, a substituted or nonsubstituted cycloalkyl group, a substituted or nonsubstituted heterocyclic group, a dialkyl amino group, a diaryl amino group, a diphenyl group or a naphthyl group, L represents a hydrogen atom, a lower alkyl group, a lower alkoxy group, a substituted or nonsubstituted aryl group, a substituted or nonsubstituted cycloalkyl group and a substituted or nonsubstituted heterocyclic group, and X represents a halogen atom.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-76879

(P2001-76879A)

(43)公開日 平成13年3月23日(2001.3.23)

(51)Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
H 0 5 B 33/22		H 0 5 B 33/22	B 3K007
C09K 11/06	660	C 0 9 K 11/06	6 6 0
H 0 5 B 33/14		H 0 5 B 33/14	Α

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特顧平11-252426	(71)出顧人 00000	05821	
		松下1	重器産業株式会社	
(22)出顧日	平成11年9月7日(1999.9.7)	大阪	大阪府門真市大字門真1006番地	
		(72)発明者 鈴木	睦美	
		神奈	川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1	
		号 オ	公下技研株式会社内	
		(72)発明者 福山	正雄	
		神奈	川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1	
		号 相	公下技 研株式会社 内	
		(74)代理人 10009	97445	
		弁理	上 岩橋 文雄 (外2名)	

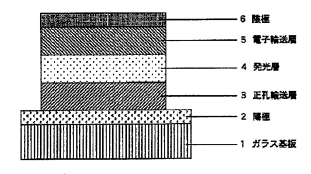
最終頁に続く

(54) [発明の名称] 有機電界発光素子

(57)【要約】

【課題】 素子の発光効率が高く、耐久性に優れた有機 電界発光素子を実現することを目的とする。

【解決手段】 ガラス基板1上に陽極2を形成し、その上に正孔輸送層3、発光層4、電子輸送層5、陰極6を形成した有機電界発光素子において、電子輸送層5に特有の材料を用いることにより、素子内での電荷、特に電子の輸送がスムーズになり、素子の効率および駆動耐久性が向上した。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 一対の電極と、前記一対の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有する有機電界発光素子において、前記有機層の一つが電子輸送層であり、その構成材料が下記(化1)または(化2)で表される化合物を含有することを特徴とする有機電界発光素子。

【化1】

[化2]

ただし、M1は4価の金属を表し、n1は1ないし3のいずれかの整数であり、n2は1または2の整数である。R1、R2、R3、R4、R5、R6はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アラルキル基、アルケニル基、カルボキシル基、置換または無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアルキル基、置換または未置換の複素環基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフチル基を30表す。Lは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換または無置換のアリール基、低級アルコキシ基、置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換の複素環基を表す。Xはハロゲン原子を表す。

【請求項2】 一対の電極と、前記一対の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有する有機電界発光素子において、前記有機層の一つが電子輸送層であり、前記電子輸送層が2種類以上の有機金属錯体を含有しており、かつ前記有機金属錯体に含まれる金属の価数が2種類以上であることを特徴とする有機電界発光素ス

【請求項3】 電子輸送層に含まれる2種類以上の有機金属錯体のうち、少なくとも一つが下記(化3)、(化4)または(化5)で表される化合物を含有することを特徴とする請求項2記載の有機電界発光素子。

【化3】

[化4]

ただし、Mi は4価の金属を表し、ni は1ないし3のいずれかの整数であり、n2は1または2の整数である。
Ri、R2、R3、R4、R5、R6はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アラルキル基、アルケニル基、カルボキシル基、置換または無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアルキル基、置換または未置換の複素環基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフチル基を表す。Lは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換または無置換のアリール基、低級アルコキシ基、置換または無置換のアリール基、置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換の複素環基を表す。Xはハロゲン原子を表す。

【化5】

ただし、M: は4価の金属を表す。 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_6 はそれぞれ独立に、水素原子、塩素原子、臭素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換または無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアルキル基、置換または未置換の複素環基ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフチル基を表す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、各種の表示装置と して広範囲に利用される発光素子であって、高効率かつ 安定性に優れた有機電界発光素子に関するものである。

[0002]

【従来の技術】電界発光素子は、自己発光のために液晶素子にくらべて明るく、鮮明な表示が可能であるため、古くから多くの研究者によって研究されてきた。現在実50 用レベルに達した電界発光素子としては、無機材料の Z

nSを用いた素子がある。しかし、この様な無機の電界 発光素子は、発光のための駆動電圧として200V以上 が必要であるため、広く使用されるには至っていない。 【0003】これに対して有機材料を用いた電界発光素 子である有機電界発光素子は、従来実用的なレベルから はほど遠いものであったが、1987年にイーストマン ・コダック社のC. W. Tangらによって開発された 積層構造素子によりその特性が飛躍的に進歩した。彼ら は蒸着膜の構造が安定で電子を輸送することのできる蛍 光体からなる層(電子輸送性発光層)と、正孔を輸送す 10 ることのできる有機物からなる層(正孔輸送層)とを積 層し、両方のキャリヤーを蛍光体中に注入して発光させ ることに成功した。これによって有機電界発光素子の発 光効率が向上し、10V以下の電圧で1000cd/m 以上の発光が得られる様になった。その後多くの研究 者によってその特性向上のための研究が行われ、現在で は10000cd/m²以上の発光特性が得られてい

【0004】この様な有機電界発光素子においては、素 子を構成する有機材料・電極材料によって特性が大きく 20 変化する。特に有機材料は、電荷の輸送・再結合・発光 といった重要な機能を果たしており、特性の優れた素子 を実現するには、それぞれの機能に適した材料を選択す ることが重要である。有機電界発光素子は電荷注入型の デバイスであるため、電子を輸送することのできる電子 輸送層に用いる電荷輸送材料の選択がとりわけ重要とな

【0005】電荷輸送材料は、正孔輸送材料と電子輸送 材料に大別される。正孔輸送材料としてはトリフェニル アミン誘導体が一般的に用いられている。一方、電子輸 30 送材料としては、オキサジアゾール誘導体やトリアゾー ル誘導体の使用が検討されている。しかし、これらの材 料を用いた膜は凝集を起こしやすく、素子に用いた場合 耐久性が著しく悪くなるといった問題点がある。また、 これらの誘導体以外に電子輸送材料としての検討が行わ れている材料にキノリノール系金属錯体があげられる。 これまでに検討されている代表的な材料としては、(化 6) に示すトリス (8-ヒドロキシキノリン) アルミニ ウム (Alq) がある。

[0006] 【化6】

る。

【0007】しかし、いずれの場合も発光効率・駆動耐 **久性ともに、実用化するためには不十分な特性しか得ら** れていない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、有機

電界発光素子に用いる有機材料およびその使用法を改良 することによって、発光効率が高く耐久性に優れた有機 電界発光素子を実現することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、一対の電極 と、前記一対の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上 の有機層を有する有機電界発光素子において、前記有機 層の一つが電子輸送層であり、その構成材料が下記(化 7) または(化8) で表される化合物であることを特徴 としたものである。

[0010]

【化7】

[0011] 【化8】

【0012】ただし、M₁は4価の金属を表し、n₁は1 ないし3のいずれかの整数であり、n2は1または2の 整数である。R₁、R₂、R₃、R₄、R₅、R₆はそれぞれ 独立に、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル 基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ア ラルキル基、アルケニル基、カルボキシル基、置換また は無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアル キル基、置換または未置換の複素環基、ジアルキルアミ ノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフ チル基を表す。Lは水素原子、低級アルキル基、低級ア ルコキシ基、置換または無置換のアリール基、置換また は無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換 40 の複素環基を表す。 Xはハロゲン原子を表す。

【0013】この発明によれば、素子内での電荷、特に 電子の輸送がスムーズになり、素子の効率が向上し、駆 動耐久性が向上する。

【0014】さらに、本発明は一対の電極と、前記一対 の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有 する有機電界発光素子において、前記有機層の一つが電 子輸送層であり、前記電子輸送層が2種類以上の有機金 属錯体で構成されており、かつ前記有機金属錯体に含ま れる金属の価数が2種類以上であることを特徴とする有 50 機電界発光素子である。

6

【0015】この発明によれば、電子輸送層の膜として の安定性が向上し、保存安定性が向上すると共に、駆動 中の絶縁破壊が抑制され駆動耐久性が向上する。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の請求項1に記載の発明は、一対の電極と、前記一対の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有する有機電界発光素子において、前記有機層の一つが電子輸送層であり、その構成材料が下記(化9)または(化10)で表される化合物であることを特徴とする有機電界発光素子である。

[0017]

【化9】

[0018]

【化10】

【0019】ただし、Miは4価の金属を表し、niは1ないし3のいずれかの整数であり、nzは1または2の整数である。Ri、Rz、R3、R4、R5、R6はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル30基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アラルキル基、アルケニル基、カルボキシル基、置換または無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアルキル基、置換または未置換の複素環基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフチル基を表す。Lは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換または無置換のアリール基、置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換の複素環基を表す。Xはハロゲン原子を表す。

【0020】この構成により、中心金属に4価の金属を 40 用いるので、分子の電子輸送能が向上した。その結果、素子の効率を向上させ、駆動耐久性を向上させることができた。

【0021】請求項2に記載の発明は、一対の電極と、前記一対の電極の間に挟まれた少なくとも一層以上の有機層を有する有機電界発光素子において、前記有機層の一つが電子輸送層であり、前記電子輸送層が2種類以上の有機金属錯体で構成されており、かつ前記有機金属錯体に含まれる金属の価数が2種類以上であることを特徴とする有機電界発光素子である。

【0022】この構成により、2種類以上の材料を混合して用いるので、電子輸送層の膜としての安定性が増し、保存耐久性が向上すると共に、駆動中の絶縁破壊が抑制され駆動耐久性が向上した。

【0023】請求項3に記載の発明は、電子輸送層に含まれる2種類以上の有機金属錯体のうち、少なくとも一つが下記(化11)、(化12)または(化13)で表される化合物であることを特徴とする請求項2記載の有機電界発光素子である。

[0024]

(4)

10

【化11】

[0025]

【化12】

$$\begin{bmatrix} R_2 & R_1 \\ R_3 & N & M_1 \end{bmatrix} 3-n2$$

$$\begin{bmatrix} R_4 & & & \\ R_5 & R_6 \end{bmatrix} n2$$

【0026】ただし、Miは4価の金属を表し、niは1ないし3のいずれかの整数であり、n2は1または2の整数である。Ri、R2、R3、R4、R5、R6はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化アルキル基、ニトロ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アラルキル基、アルケニル基、カルボキシル基、置換または無置換のアリール基、置換または未置換のシクロアルキル基、ジアルキルアミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくはナフチル基を表す。Lは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換のシクロアルキル基もしくは置換または無置換の複素環基を表す。Xはハロゲン原子を表す。

[0027]

【化13】

【0028】ただし、M₂は4価の金属を表す。R₁、R₂、R₃、R₃、R₃、R₃、Rι、καはそれぞれ独立に、水素原子、塩素原子、臭素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置50 換または無置換のアリール基、置換または未置換のシク

20

ロアルキル基、置換または未置換の複素環基ジアルキル アミノ基、ジアリールアミノ基、ジフェニル基もしくは ナフチル基を表す。

【0029】この構成により、電子輸送能に優れた材料 を組み合わせて使用するので、電子輸送層の膜の安定性 および電子輸送能が向上し、素子の耐久性が大幅に向上 した。

【0030】また、電子輸送層としてある一定以上の膜 厚を確保することによって、駆動電圧を下げることがで きた。

【0031】以下に、本発明の実施の形態について、図 面を用いて具体的に説明する。

【0032】図1は本発明による有機電界発光素子の概 略構成を示す断面図である。ガラス基板1上に陽極2を 形成し、その上に正孔輸送層3、発光層4、電子輸送層 5、陰極6を形成したものである。

【0033】このような構成において、陽極2としては 有機層に正孔を注入できる材料が用いられる。具体的に はインジウム錫酸化物 (ITO) や金、導電性の高分子 材料などがあげられる。

【0034】正孔輸送層3を形成する材料としては、正 孔の移動度が大きいこと、ピンホールのない薄膜が形成 できること、および発光層4の蛍光に対して透明である ことが必要とされる。これらの要件を満たす代表的な材 料としてはテトラフェニルベンジジン誘導体等があげら れるが、これに限定されるものではない。

【0035】また、正孔輸送層3は、通常、抵抗加熱に よる蒸着法で作成するが、ポリカーボネート等のポリマ 一中に前記の材料を分散したものをスピンコート法やキ ャスト法で製膜しても良いし、ポリビニルカルバゾール 30 やポリパラフェニレンビニレンのように、正孔輸送能を 有するポリマーの場合には、単独でスピンコート法等に より製膜して用いても良い。

【0036】発光層4としては、蛍光を有しているこ と、電子と正孔の再結合により励起子を生成することが できることが求められる。通常、抵抗加熱による蒸着法 で作成するが、ポリカーボネート等のポリマー中に前記 の材料を分散したものをスピンコート法やキャスト法で 製膜して用いても良い。

【0037】また、製膜性に優れた材料の中に蛍光性の 40 子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m゚ 色素を少量分散させた膜を発光層として用いてもよい。 この手法は、単独では結晶化しやすい、あるいは濃度消 光を起こしやすい蛍光色素に対して非常に有効である。

【0038】なお、特に図示しないが、発光層4は、正 孔輸送層3または電子輸送層5と兼ねることもできる。 前者の場合には、有機物で構成される層は、発光層/電 子輸送層の2層構造になる。また、後者の場合には、有 機物で構成される層は、正孔輸送層/発光層の2層構造 になる。

【0039】陰極6としては、有機層に電子が注入でき 50

ること、かつ対環境安定性に優れていることが必要であ る。これらの要件を満たす金属としては、アルミニウ ム、マグネシウム、あるいはアルミニウムとリチウムの 合金、マグネシウムと銀の合金、銀とリチウムの合金な どがあげられる。あるいは、フッ化リチウムや金属酸化 物の薄膜(5 n m以下)と金属(アルミニウムなど)を

【0040】陰極6は、抵抗加熱法で製膜した。合金を 用いる場合は、2種類の金属をそれぞれ独立な蒸着源か 10 ら抵抗加熱法で同時に飛ばして製膜する共蒸着法によっ て形成する。合金の成分比は、それぞれの蒸着速度を調 整することによって決定する。

積層したものでも同様な効果が得られる。

【0041】また、陰極6は、あらかじめ所定の成分比 で作成した合金を用いてもよい。抵抗加熱法以外に、電 子ビーム蒸着法やスパッタリング法でも作成することが できる。

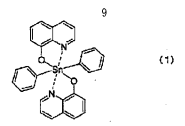
【0042】以下、より詳細な本発明の実施の形態につ いて代表的に説明する。これらによって本発明は限定さ れないことは言うまでもない。

【0043】 (実施の形態1) 基板にはガラス上に透明 な陽極としてインジウム錫酸化膜(ITO)をあらかじ め形成し、電極の形にパターニングしたもの用いた。こ の基板を充分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空 装置内にセットし、10[→] Paまで排気した。その後、 正孔輸送層としてN, N'-ビス[4'-(N, N-ジフェニルアミ ノ)-4-ビフェニリル]-N, N'-ジフェニルベンジジン(T PT)を50nm製膜した。その後、発光層としてA1 gを25nm製膜した。さらに、電子輸送層として(化 14) に示すキノリノール金属錯体(1) を25 n m 製 膜した後、陰極としてAILi合金を150nmの厚さ で製膜し、素子を作成した。これらの製膜は一度も真空 を破ることなく、連続して行った。なお、膜厚は水晶振 動子によってモニターした。

【0044】素子作製後、直ちに乾燥窒素中で電極の取 り出しを行い、引き続き特性測定を行った。得られた素 子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得ら れた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動 電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 5. 6 V、発光輝度は2920 c d / m² であった。この素 で連続駆動(定電流)したところ、輝度が半分の500 c d/m²まで低下するのに要する時間(輝度半減期) は690hであった。また、500h駆動後の電圧上昇 分は0.8 Vであった。

[0045]

【化14】



【0046】(実施の形態2)発光層に用いる材料を(化15)に示すDPVBiに変えたこと以外は第1の実施の形態と同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な青色の発 10光が得られた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.1V、発光輝度は2470cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m²で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は80hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は1.0Vであった。

[0047]

【化15】

【0048】(実施の形態3)電子輸送層に用いる材料を(化16)に示すキノリノール金属錯体(2)に変えたこと以外は第1の実施の形態と同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧5.5V、発光輝度は2890cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m²で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は730hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は0.9Vであった。

[0049]

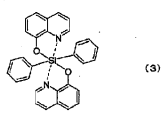
【化16】

【0050】(実施の形態4)電子輸送層に用いる材料を(化17)に示すキノリノール金属錯体(3)に変えたこと以外は第1の実施の形態と同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧5.3V、発光輝度は31350

 $0 c d / m^2$ であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 $1000 c d / m^2$ で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は810 hであった。また、500 h 駆動後の電圧上昇分は0.4 Vであった。

[0051]

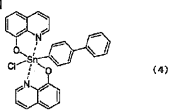
【化17】



【0052】(実施の形態5)発光層に用いる材料をDPVBi、電子輸送層に用いる材料を(化18)に示すキノリノール金属錯体(4)に変えたこと以外は第1の実施の形態と同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な青色の発光が得られた。100mA/cm²の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.2 V、発光輝度は2280cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1000cd/m²で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は50hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は1.1 Vであった。

[0053]

【化18】



【0054】(実施の形態6)第1の実施の形態と同様に、基板を充分に洗浄した後、蒸着する材料と一緒に真空装置内にセットし、10 Paまで排気した。その後、正孔輸送層としてTPTを50nm製膜した。その後、発光層としてAlqを25nm製膜した。続けて(化19)に示すキノリノール金属錯体(5)とAlqの混合膜を25nm製膜し、電子輸送層とした。混合膜は共蒸着法により作製し、混合比は分子数比で1:1とした。続けて陰極としてAlLi合金を150nmの厚さで製膜し、素子を作成した。

【0055】得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。 $100 \, \mathrm{mA/cm^2}$ の電流を印加した場合の駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 $5.7 \, \mathrm{V}$ 、発光輝度は $3000 \, \mathrm{cd/m^2}$ であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度 $1000 \, \mathrm{cd/m^2}$ で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は $860 \, \mathrm{h}$ であった。また、 $500 \, \mathrm{h}$ 駆動後の電圧上昇分は $0.6 \, \mathrm{V}$ であった。

[0056] 【化19】

11

【0057】 (実施の形態7) 電子輸送層に用いる材料 の組み合わせを(化20)に示す亜鉛キノリノール錯体 10 た。 (Znq)と(化19)に示すキノリノール金属錯体 (5) に変えたこと以外は第6の実施の形態と同様にし て有機電界発光素子を作製した。得られた素子に電圧を 印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られた。10 0 m A / c m² 印加時の駆動電圧と発光輝度を測定した ところ、駆動電圧 5.7V、発光輝度 3000 c d/m² であった。この素子を乾燥窒素中において、初期輝度1 000cd/m² で連続駆動 (定電流) したときの輝度 半減期は860hであった。また、500h駆動後の電 圧上昇分は0.6Vであった。

[0058] 【化20】

【0059】 (実施の形態8) 電子輸送層に用いる材料 の組み合わせを(化14)に示すキノリノール金属錯体 (1) とA1 qに変えたこと以外は第6の実施の形態と 同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子 に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られ た。100mA/cm 印加時の駆動電圧と発光輝度を 測定したところ、駆動電圧5.7V、発光輝度2550 c d/m²であった。この素子を乾燥窒素中において初 期輝度1000cd/m² で連続駆動(定電流)したと きの輝度半減期は610hであった。また、500h駆 動後の電圧上昇分は1. OVであった。

【0060】 (実施の形態9) 電子輸送層に用いる材料 の組み合わせを(化16)に示すキノリノール金属錯体 40 (2) とA1 q に変えたこと以外は第6の実施の形態と 同様にして有機電界発光素子を作製した。得られた素子 に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得られ た。100mA/cm 印加時の駆動電圧と発光輝度を 測定したところ、駆動電圧5.5V、発光輝度3210 cd/m²であった。この素子を乾燥窒素中において初 期輝度1000cd/m² で連続駆動(定電流)したと きの輝度半減期は890hであった。また、500h駆 動後の電圧上昇分は0.5Vであった。

料の組み合わせをZngとAlgに変えたこと以外は第 6の実施の形態と同様にして有機電界発光素子を作製し た。得られた素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑 色の発光が得られた。100mA/cm² 印加時の駆動 電圧と発光輝度を測定したところ、駆動電圧6.0%、 発光輝度2340cd/m²であった。この素子を乾燥 窒素中において初期輝度1000cd/m²で連続駆動 (定電流) したときの輝度半減期は420hであった。 また、500h駆動後の電圧上昇分は1.5Vであっ

【0062】 (比較例1) 比較例1として、発光層兼電 子輸送層としてAlqを50nm製膜したこと以外は第 1の実施の形態と同様にして素子を作製した。得られた 素子に電圧を印加したところ、均一な黄緑色の発光が得 られた。 100 mA/cm^2 の電流を印加した場合のの 駆動電圧ならびに発光輝度を測定したところ、駆動電圧 6. 2V、発光輝度は2310cd/m²であった。この 素子を乾燥窒素中において初期輝度1000cd/m² で連続駆動(定電流)したところ、輝度半減期は300 hであった。また、500h駆動後の電圧上昇分は2. OVであった。

【0063】(比較例2)比較例2として、発光層とし てDPVBiを25nm、電子輸送層としてAlgを2 5 n m 製膜したこと以外は第1の実施の形態と同様にし て素子を作製した。得られた素子に電圧を印加したとこ ろ、均一な青色の発光が得られた。100mA/cm² の電流を印加した場合のの駆動電圧ならびに発光輝度を 測定したところ、駆動電圧7.0V、発光輝度は202 O c d/m²であった。この素子を乾燥窒素中において 初期輝度1000cd/m で連続駆動 (定電流) した ところ、輝度半減期は10hであった。また、500h 駆動後の電圧上昇分は2.8Vであった。

【0064】(比較例3)比較例3として、発光層とし てA1gを25nm、電子輸送層として(化21)に示 すオキサジアゾール誘導体(tBu-PBD)を25n m製膜したこと以外は第1の実施の形態と同様にして素 子を作製した。得られた素子に電圧を印加したところ、 均一な黄緑色の発光が得られた。100mA/cm゚の 電流を印加した場合のの駆動電圧ならびに発光輝度を測 定したところ、駆動電圧7.7V、発光輝度は2180 c d/m²であった。この素子を乾燥窒素中において初 期輝度1000cd/m² で連続駆動(定電流)したと ころ、輝度半減が半減する前に素子が絶縁破壊を起こ し、素子として機能しなくなった。

[0065]

【化21】

【0066】以上に示した結果より、本実施の形態で得 【0061】 (実施の形態10) 電子輸送層に用いる材 50 られた素子は比較例で得られた素子よりも発光効率や駆 13

動耐久性に優れていることが明らかになった。

[0067]

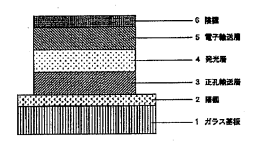
【発明の効果】以上のように本発明によれば、発光効率 が高く、駆動耐久性に優れた有機電界発光素子が得られ るという有利な効果が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施の形態における電界発光素子の 構成を示す模式断面図 *【符号の説明】

- 1 ガラス基板
- 2 陽極
- 3 正孔輸送層
- 4 発光層
- 5 電子輸送層
- 6 陰極

【図1】



フロントページの続き

(72) 発明者 堀 義和

神奈川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1 号 松下技研株式会社内 (72) 発明者 工藤 祐治

神奈川県川崎市多摩区東三田3丁目10番1号 松下技研株式会社内

Fターム(参考) 3K007 AB00 AB03 CA01 CB01 DA00 DB03 EB00 FA01